# This Page Is Inserted by IFW Operations and is not a part of the Official Record

# **BEST AVAILABLE IMAGES**

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

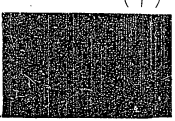
Defects in the images may include (but are not limited to):

- BLACK BORDERS
- TEXT CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
- FADED TEXT
- ILLEGIBLE TEXT
- SKEWED/SLANTED IMAGES
- COLORED PHOTOS
- BLACK OR VERY BLACK AND WHITE DARK PHOTOS
- GRAY SCALE DOCUMENTS

## IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning documents will not correct images, please do not report the images to the Image Problem Mailbox.





⑩日本国特許庁(JP)

⑩特許出願公開

四公開特許公報(A)

昭60 - 197686

@Int\_Cl\_4

識別記号

庁内整理番号

每公開 昭和60年(1985)10月7日

C 07 D 471/04 // A 61 K 31/435

1 1 4 A D Z 6664-4C 6664-4C

審査請求 未請求 発明の数 1 (全 6 頁)

❷発明の名称

1,8ーナフチリジン誘導体

②特 顧 昭59-53159

❷出 願 昭59(1984)3月19日

砂発 明 者 早 川

勇夫

東京都江戸川区北葛西1丁目16番13号 第一製薬中央研究

所内

の発明者 今村

正 純

東京都江戸川区北葛西1丁目16番13号 第一製薬中央研究

所內

砂発明者 金谷

直 明

東京都江戸川区北葛西1丁目16番13号 第一製薬中央研究

所内

⑪出 顧 人 第一製薬株式会社

東京都中央区日本橋3丁目14番10号

PF3 490 -

1. 発明の名称

.1,8-ナフチリジン誘導体

2.特許請求の範囲

一般式

(式中Rは置換基を有することもある取状でも ノ基を意味する。但し、8~置換~1~ピペラ ジェル基を除く。 X はハロゲン原子を意味する。) で要わされる化合物

3.発明の詳細な説明

本発明は、新規かつ極めて優れた抗菌活性を 有する一般式(1)

(式中 R は置換基を有することもある環状でき ノ基を意味する。但し、8 - 電換 - 1 - ピペラ ジニル基を除く。 X はハロゲン原子を意味する。) で表わされる 1,8-ナフチリジン誘導体及びそ の薬理学的に許容される塩に関する。

ここで環状アミノ基の具体例としては、1 -ビベラジニル、4 - アルキル・1 - ビベラジニ ル、8 - ヒドロキシ - 1 - ピロリジニル、3 -アミノ - 1 - ピロリジニル、1 - ホモビベラジ ニル等を挙げることができる。

表型学的に許容される塩の例としては、塩酸、硫酸、メタンスルホン酸の如き無機酸、もしくは有機酸との塩又はカルボン酸のナトリウム塩やカリウム塩、カルシウム塩の如きアルカリ金属もしくはアルカリ土類金属の塩が挙げられる。本発明の1,8-ナフチリジン誘導体は対応す

本発明の1,8 - ナフテリシン副毎44 は対応するキノリン副等体と比較し有意に高い脂溶性を示し、良好な経口吸収が期待できる。

本発明化合物の合成法の例を反応式で示す。

# FOODS (ELONGH) FOODS (ELN) (CN Acott Hostar (COOR) (COOR)

公知化合物である 2, 8 - ジヒドロキシ - 8 -フルオロビリジン - 5 - カルポン酸アミド(1)を

次に本発明化合物の抗菌活性を示す。なお、 試験方法は日本化学療法学会指定の方法に奉じた。

### 特階昭60-197686(2)

硫酸・酢酸で加水分解して得られるカルポン酸 (4)を単離、精製することなく、オキシ塩化リン - 五塩リンで処理すると、 2.6 - ジクロル - 8 - フルオロビリジン・5 - カルポン酸クロリド (5)を得る。又,酸クロリド(5)は,公知の 2,8 -ジクロルー8-フルオロピリジン-5-カルポ ニトリル(2)を加水分解して対応するカルポン酸 (3)とし、次いでチオニルクロライドとペンゼン 中選流することによっても得ることができる。 酸クロリド(5)をマグネシウムエトキシドとマロ ン酸エチル第三級プチルから合成したエトキシ マグネシウムマロン酸エチル第三級プチルに加 え、2,6 - ジクロル - 5 - フルオロニコデェル マロン酸エチル第三級プチル(6)を得,これを触 媒量の p - トルエンスルホン酸と 8 ~ 6 時間ペ ンゼン中で還流すると 2,6 ~ジクロル - 5 ~フ ルオロニコチェル酢酸エチルエステル(7)(ケト, エノールの混合物)を与える。これをオルトギ 酸エチルと無水酢酸中で反応させて,8-エト キシー2-( 2,8 -ジクロル - 5 -フルオロニ

表:最小発育阻止過度(MIC)(pg/ml)

	<i>1</i> 61	<i>1</i> € 2	<i>1</i> € 3	N6.4	<i>1</i> 6.5	<i>1</i> € 6
E. = 9, NIHJ	≤0,06	≤0.05	≤0.05	≤ 0.05	≤ 0.05	≤0.05
Sh. フルキシネリ, 2a5508	≤0.05	≤0.05	≤0.05	≤0.05	≤0.05	0.10
Pr. ブルガリス, 8167	≤0.05	≤0.05	≤0.05	≤0.05	≤0.0১	0.10
Pr. ミラピリス, 1287	≤0.05	≤0.05	≤0.05	≤0.05	0.10	0.20
Sor. マルセッセンス, 18001	≤0.05	≤0.05	0.10	≤0.05	0.10	0.20
Ps. エルギノーザ, 2068	0.10	≤0.05	0.89	0.89	0.20	0:78
Ps. エルギノーザ, 2128	0:10	≤0.05	0.89	0.20	0.10	0.88
Ps. エルギノーザ, 2181	0.10	0.10	0:78	0.89	0.20	0.78
Ps. 七/5/27, ID1840	8:18	0.89	0.39	1.56	0.78	0.78
Ps. マルトフィリア, 101278	0.78	0.89	0.89	0.89	1.58	0.89
S. アウレウス, Smith	0.89	0.10	≤0.05	0.20	0.89	0.89
8. エピザルミディス, 56556	0.89	0.10	0.10	0.89	0.39	0.89
Str. ビオゲネス, G-86	6.25	0.78	1.56	6.25	12.5	6.25
Str. フェカーリス, ATCC 19488	1.60	0.89	0.89	8.18	625	6.25

水1 実施例(I)の化合物

- 66.2 実施例(2)の化合物

AL8 実施例(3)の化合物

16.4 実施例(4)の化合物

A6.5 実施例(5)の化合物

6 実施幣(6)の化合物

次に参考例および実施例により本発明化合物 を説明する。

### 套考例

(1) 2,6-ジクロロ-8-フルオロビリジン-6-カルボニトリル(2)129を酢酸80㎡,水5.8元の混放に加え、16時間 透流する。反応後、水200元を加え、酢酸エチル150元で、3回抽出し、抽出液を飽和食塩水100元で洗浄後、芒硝乾燥し、溶媒を留去し、2,6-ジクロル-8-フルオロビリジン-5-カルボン酸(8)8.89を結晶性粉末として得る。

N M R: & CDG/s
ppm

8.10 (1H, d, J-8.0Hz, aromatic H)

9.92 (1H, b-s, -cooh)

(2) このカルボン酸(3) 8.99に塩化チオニル 6 ml, ベンゼン 6 0 mlを加え、1 時間源流する。冷後、溶媒を留去して得られた残液にベンゼンを加え提拌した後、上澄のベンゼンを除く操作を2 回機返し、酸ケロライド(5)を油状物として

NMR: SCDC23

1.48, 1.58(第三級プチルが2種類)

7.49(1日, 0,ピリジン核H)

(3) 2,6-ジヒドロキシ-8-フルオロビリジン-5-カルボン酸でミド(1)8.19(又は,2,6-ジヒドロキシ-5-フルオロニコチン酸でミド)を酢酸10≤,水1≤,硫酸4≤の混液に加え,一层夜湿流する。冷後、溶媒を減圧

留去し、残蔵に氷水10㎡を加え、炭酸水素ナトリウムを加えて中和し、大量のクロロホルムで抽出する。 芒硝乾燥後、溶解を留去して得られる残渣を単準精製することなく、オキシ塩化リン6㎡ - 五塩化リン19の混合物に加え、8時間避流し、冷後、溶解を減圧留去する。 得られた残骸にペンゼン20㎡を加えて提拌し、上費のペンゼンを除く操作を3回繰返し、2,6~ジクロル~8~フルオロビリジン~5~カルポン酸クロライド(6)2.29を得る。

/(4) 2,6-ジクロル・5-フルオロニコチャールマロン酸エチル第三級プチル(6)3.49にp-トルエンスルホン酸150円, 脱水ベンゼン100元を加えて3時間温流後, 溶媒を放圧留去し, 残盗をシリカゲルクロマトグラフィー(509)を用いて特製し, ベンゼン溶出めとして2,6-ジクロル・5-フルオロニコチェル酢酸エチルエステル(7)2,89を得る。

N M R : aCDC/s p.p.в 1.8 5 (:8 H, t, J-7 Hz, -- СН-СВз.) 4.2 8 ( 2H, q, J-7Hz, -CHoCHo) 0 5.0 8 & 5.8 0 (エノール体) 2H( へて肚ーCORt) 7.7 8 ( 1H, d, J-8Hz, ピリジン貝)

(6) この β - ケトエステル体(7) 2.2 g に オルト ギ酸エチル 1.8 g , 無水酢酸 4 0 = 4 を加え 1 を 分加熱源流した後、溶媒を被圧留去し、得られた粗製のエトキシメチレン(8)を単離精製することなく、ジゥロルメタン 8 0 = 4 を 加え、氷冷下 複拌しつつシクロプロピルアミン 5 0 0 = 9の ジッロルメタン溶液 5 = 4 を 海下する。 室温に戻し 2 0 分 複拌し、溶媒を 留去し、 得られた残変を シリカゲル 2 0 のクロマト を 用いて 精製し、 8 - 6 即 サルノベンセン溶出物として 3 - シリカゲル 2 0 のクロマトを 用いて 精製し、 3 % - 酢酸エチルノベンセン溶出物として 3 - シリカゲル 2 0 のクロマトを 用いて 特製し、 3 % - 市 酸エチルノベンセン溶出物として 3 - ショフロピルアミノー2 - (2,6 - ジゥロルー5 - フルオロニコチズル) アクリル酸エチルエステル(8) 1.3 g を 得る。

N M R & COC23
p p = H H

0.8 ~ 1.0 (4H, m, N | H

1.0 5 (8H, t, J-7H m, -CH2CH3)

8.0 0 (1H, m, N | )

4.0 2 ( 2H, q, J-7Hz, -CH2CH) 8.2 1 ( 1H, d, J-13Hz, ビリジン月)

(6) この化合物(9) 6 9 0 mを水深化ナトリウム
1 0 5 mp ( 5 0 % oil dispersion )のジオキサン
限別被2 0 mに加え、1 0 分間温液すると、反
応该は赤色に 2 をする。 室温に戻し、氷水 5 0
m 中に注ぎ、括塩酸 配性 ( p H < 3 ) としかロロホルム 5 0 × 3 mで抽出、芒硝乾燥 後溶鉄を
図去し、残産をシリカゲル 1 0 9 のカラムで網
図し、クロロホルム 溶出物として 7 - クロルー
1 - シクロブロビル - 6 - フルオロー 1.4 - ジビドロー4 - オキソー 1.8 - ナフチリジン - 3
- カルポン酸エチルエステルのを 得、エタノールから再結晶すると 無色針状晶 ( は点 1 7 5 ~
1 7 6.5 C )の 00 2 7 0 m を得ることができる。
NMR & & CDC/s
ppu
0.9 ~ 1.4 ( 4 H, n, N → H )

群其位 C 50.19, H 2.98, N 9.75 分析包 C 50.13, H 3.18, N 9.50

7-クロル-1-シクロプロビル-6-フルオロ-1,4-ジヒドロ-4-オキソー1,8-ナフチリジン-3-カルボン酸(II)100号に無水ビベラジン150号、ビリジン8型を加えて60℃で30分。加急設準する。反応改革基本とし、残骸にエタノールを決挙する。放応務品を加取、エタノールで洗浄する。液には出るを洗り、エタノールで洗浄する。液には出るを洗り、エタノール・アンモニア水及液をは出るを洗り、が出品を設取、吃燥し、1-シクロジニル)-1,4-ジヒドロ-4-オキソー1,8-ナフチリジン-8-カルボン取95号( 協成フチリジン-8-カルボン取95号( 協成251~251~256℃( 分所) )を得る。

NHR 8DHSO-de pp0 1.0~1.8 ( &H, D, NH H ) 8.6 4 ( 1H, d, J-8Hz, Arona Cs-<u>H</u> ) 8.6 4 ( 1H, s, Cz-<u>H</u> )

分析值 C 54.31, H 3.87, N 9.00

元章分析 th CiaHiaCLFN203として 計算位 C 54.12, H 8.89, N 9.01

(7) このエステル(B) 8 5 0 可を酢段 - 塩酸(1:1)20 dの起液に加え 1.5 時間 温液する。 反応後 希談を 法圧漁 窓( 5 ~ 10 d)し、 水20 dを加え 折出晶を 記取し、 水、エタノール、ユーテルで 頂次洗浄し、エタノールから 再結晶し、 散点 2 2 8 ~ 2 2 4 ℃を示す 7 - クロルー1 - シクロブロビル - 6 - フルオロー1,4 - ジェドロー4 - オキソー1,8 - ナフチリジン - 8

- カルボン酸切2 6 0 甲を得る。
NMR & CDCは
ppp HH
1.0~1.4 ( 6H, n, N HH
3.8~8.9 5 ( 1H, n, N HH
8.4 8 ( 1H, d, J-8Hz, Cs-H)
8.9 6 ( 1H, a, C2-H)

元双分析位 GigHs PC/NgOgi-11kgのとして

2.8~3.0 (4H, m, H H H H )

3.6~3.8 (1H, m, H H H )

3.7~8.9 (4H, n, H N H )

8.0 6 (1H, d, J-14H z, Ar. Ca-出)

8.6 2 (1H, e, Cz-出)

元双分析性 C16H17FNeO3として

別計価 C 57.82, H 5.15, N 16.86

分析性 C 57.82, H 5.15, N 16.86

### 爽路例 2

1-クロル・1-シクロプロビル・6-フルオロー 1,4-ジヒドロー 4-オキソー 1,8-ナフチリジン・8-カルボン酸(ii) 1 5 0 呼に8- 第三級プトキシカルボニルアミノピロリジン200 可およびピリジン8 Wを加え60でで80分加除収拌した数、溶飲を留去し、現底にアルコールを加えて結晶化して加取し、エタノール次いでエーナルで充分洗冷し、7-(8- 第三級プトキシカルボニルアミノ・1-ピロリジニル) 体を得る。このものを領国することな

### 特開唱60-197686(5)

く、トリフルオロ作 限10 m およびアニソール200mの 配 放 に 別 えて 宝温下 1 時間 慢 神 した 後 裕 嫉 を 被 正 朝 去 し、 独 朝 物 に メタノール・ 炭 酸 水 素 ナ トリウム 水 溶液 を 加 え て 中 和 し 、 折 出 し 、 な み な か な た な か な で 元 か で 元 か 元 か 元 か 元 か で 元 か 元 か で 元 か で 元 か で 元 か で 元 か で 元 か で 元 か で 元 か で 元 か で 元 か で 元 か で 元 か で 元 か で 元 か で 元 か で 元 か れ た に な か で エーテ ル 1 の m が を 加 れ た 校 は る で か ま と し 、 ば 夜 を 加 熱 趣 朝 し 、 紙 色 針 状 晶 の 7 - (3 - ア ミノ - 1 - ビ ロ リ ジ ニ ル ) - 1 - シ ク ロ ブ ロ ビ ル - 6 - フ ル オ ロ ー 1 、4 - ジ ヒ ド ロ - 4 - オ キ ソ - 1 、8 - ナ フ チ リ ジ ン - 3 - カ ル ボ ン 酸 9 0 mg ( 融 点 2 4 3 ~ 2 4 8 ℃ ( 分 解 ) ) を 得 る 。

8.58 (1H, s, C<sub>2</sub> - H)

元素分析値 C<sub>1</sub>4H<sub>1</sub>7FN<sub>4</sub>C<sub>3</sub>として 計算値 C 57.82, H 5.15, N 16.86 分析値 C 57.58, H 5.26, N 16.76

元素分析領 CisHisFN3Os +H2Oとして 計算額 C 56.89, H 4.92, N 12.48 分析値 C 57.06, H 4.78, N 12.48

7 - クロル・1 - シクロプロピル・6 - フルオロ・1,4 - ジヒドロ・4 - オキソ・1,8 - ナフチリジン・3 - カルボン酸(II) 1 0 0 号にドーメチルピペラジン1 5 0 号。ピリジン1 0 Wを加え、60℃で1時間加熱機件する。反応後常鉄を減圧留去し、残渣をエタノール、次いでエーテルで充分洗浄し乾燥、得られた結晶をエタノール・7ンモニア水の健液に溶解し、活性皮を加え濾過し、濾液を加熱調切して折出すると、1 - シクロプロピル・6 - フルオロ・7-(4 - メチル・1 - ビベラジニル) - 1,4 - ジヒドロ・4 - オキソ・1,8 - ナフチリジン・8 - カルボン酸100号の洗剤と結晶を得る(数点244~245℃)。

实施例:

7 - クロル - 1 - シクロプロピル - 6 - フルオロー 1.4 - ジヒドロー4 - オキソー 1.8 - ナフチリジン - 8 - カルボン酸(II) 1 0 0 号に 8 - ハイドロキシピロリジン 1 5 0 号、ピリジン1 0 Wを加え、6 0 C、3 0 分反応させた 砂、液圧にて溶解を留去する。 得られた残酷にエタノールを加えて結晶化させ、結晶を認取、アルコール、次でエーテルで充分洗い乾燥 スタール・アンモニア 水の 混解 線し、が出品を建取し、調通した日本を加熱に 移射し、折出品を建取、乾燥し、8 5 号の 1 - ビロリジニル) - 1.4 - ジヒドロー4 - オキソー 1.8 - ナフチリジン - 8 - カルボン酸(酸点>300 C)を得る。

N M R & DMSO-ds
ppm H H
1.0~1.4 (4H, m, -N-)
7.9 5 (1H, d, J-14Hz, Cs-H)
8.5 6 (1H, s, C2-H)

8.0 6 (1H, d, J-14Hz, C<sub>1</sub>-<u>H</u>)
2.2 4 (8H, a, C<u>H</u><sub>2</sub>-N)H- )
元数分析値 C<sub>1</sub>7H<sub>1</sub>9FN<sub>3</sub>O<sub>4</sub>として
計算値 C 58.95, H 5.52, N 16.18
分析値 C 59.08, H 5.58, N 16.18

7-クロル-1-シクロプロピル-6-フルオロー1,4-ジヒドロー4-オキソー1,8-ナフチリジン-3-カルボン酸(1)70町にホモピペラジン150町、ピリジン5 町を加え80℃1時間振作する。反応後溶媒を減圧留去し、残液を少量の水、エタノール、エーテルで2回ずつ脳次洗浄し乾燥する。得られた結晶をエタノール10町に溶解し、歳アンモニアを過剰になたがし、活性炭処理した後濾過し、得られたは液を加熱濃縮し、折出品を濾取乾燥すると、1-シクロプロピル-6-フルオロ-7-(1-ホモビペラジニル)-1,4-ジヒドロー4ーオキソー1,8-ナフチリジン-3-カルボン酸70両(融点246~247℃(分解))を得

特爾昭60-197686(8)

**ప**。

元素分析館 C<sub>17</sub>H<sub>1</sub> PFN<sub>4</sub>O<sub>3</sub>として 計算値 C 58.95, H 5.53, N 16.18 分析値 C 58.85, H 5.57, N 16.10 実施例 6

7 - クロル - 1 - シクロプロピル - 6 - フルオロ - 1,4 - ジヒドロ - 4 - オキソー 1,8 - ナフチリジン - 3 - カルボン酸(II) 1 0 0 mmにドーメチルホモビベラジン 1 5 0 mm, ビリジン 1 0 mlを加え、60 °C、1 時間複粋する。冷後で放在放在放在放在 | 少数の水、エタノール - エーテル (1:4)、エーテルで2回ずつ 順次 決争し、得られた | 淡黄色粉末を乾燥後、エタノール - アンモニア水に溶解し、活性炭処理した 後離過し、1 - シクロブロピル - 6 - フルオロ - 7 - (Nーメチル - 1 - ホモビベラジニル) - 1,4 - ジヒドロ - 4 - オキソー 1,8 - ナフチリジン - 8 - カルボン酸 9 0 mm (触点 2 4 7 ~ 2 5 7 °C (分解、不鮮明))を得る。

元紫分析館 CisHziPNaOzとして

計算值 C 59.99, H 5.87, N 15.55

分析館 C 59.67, H 5.78, N 15.55